公開特許公報

昭53—82792

Int. Cl. ²	識別記号	② 日本分類	庁内整理番号	③公開 昭和55	3年(1978)7月21日
C 07 D 487/04	//	16 E 61	6736-44		, ,
A 61 K 31/395		30 G 133	7432-44	発明の数 3)
C 12 D 9/14	• •	30 H 52	5727 - 44	審査請求 オ	:請求
(C 07 D 487/04		36(2) D 531	7110-49		
C 07 D 243/00		•			(全24 頁)
C 07 D 209/00)				

②特 願 昭51-157479

20出 願 昭51(1976)12月28日

⑫発 明 者 梅沢浜夫

東京都練馬区豊玉北4丁目23番

地

同 竹内富雄

東京都品川区東五反田5丁目1

番11号

⑫発 明 者 浜田雅

保谷市富士町1丁目7番3号-

4

同 国元節子

川崎市高津区宮崎2丁目6番11

号

⑪出 願 人 財団法人微生物化学研究会

東京都品川区上大崎3丁目14番

23号

⑩代 理 人 弁理士 朝内忠夫 外3名

明 細 書

1. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

2.特許請求の範囲

/ 次の一般式(I)

〔式中比は水素原子または低級アルキル基,特にメチル基またはエチル基を示す〕で表わされる 化合物またはこれのアンヒドロ体である制癌抗生 物質マゼスラマイシン化合物。

2 一般式(I)の化合物において比が水素原子で 表わされるマゼスラマイシンAである特許請求の 範囲が項記載の化合物。

3 一般式(J)の化合物においてRがメテル基で

表わされるマゼダラマイシンBである特許請求の 範囲第1項記載の化合物。

4 一般式(I)の化合物においてRがエチル基で 表わされるマゼスランマイシンCである特許請求 の範囲第1項記載の化合物。

よ 一般式(I)の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(I)

で表わされるアンヒドロアゼスラマイシンである 特許請求の範囲第1項記載の化合物。

4. ストレプトミセス属に属するマセスラマイシン化合物生産菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマセスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマセスランマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗

特開 昭53-82792(2)

生物質マセスラマイシン化合物の製造法。

? ストレブトミセス・チオルテウスMEs6/ - と4 株 (敬工研蘭寄第3825号) を栄養原培 地中で 25 - 35 での温度範囲で好気的に培養し て、その培養物中にマセスラマイシン化合物を生 産せしめる特許請求の範囲第6項記載の方法。

8 マゼスラマイシン化合物生産菌の培養物から水非混和性の有機溶剤で抽出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第6項記載の方法。

* マゼスラマイシン化合物生産階の培養炉液から吸着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸着せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許 硝水の範囲第4項記載の方法。

10. マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を 採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを 含有する混合器 棋で抽出してマゼスラマイシン B を採取する等許請求の範囲第 6 項記載の方法。

//. マゼヌラマイシンBを採取し、非種性溶媒、 中で脱水して、アンヒドロマゼスラマイシン採取 ・する特許請求の範囲第4項又は第7項記載の方法。

/2 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含水器媒に溶解して、マゼスラマイシンAを採取する特許請求の範囲第6項記載の方法。

/3 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エタノールを含有する薔薇に番解して、マゼスラマイシン C を採取する特許請求の範囲第 6 項配敷の方法。

/ 4. マゼスラマイシンA またはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシンB または C の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はストレプトミセス属に属する微生物を培養してその培養物から採取して得られる新規な制効抗生物質マゼスラマイシン (Mazethramycin) A.B.C およびアンヒドロマゼスラマイシン (以下では、これら新規化合物を総称してマゼスラマイシン化合物若しくは単にマゼスラマイシと言う) に関し、また、それらのマゼスラマイシ

ン化合物の製造方法に関するものである。

本発明者らによれば、昭和49年10月、東京都新島の土壌より分離された放線菌で、ストレブトミセス・チオルテウスと何定されたMEss61 - 44株を将業してマセスラマイシンを書籍せし め、その培養物からマゼスラマイシンを採取する ことによつて、新規を創船抗生物質マゼスラマイ シント、B、C および又はアンヒドロマゼスラマ イシンを製造し得ることを知見した。

本発明に述べるマゼスラマイシンA, B, C かよびアンヒドロマゼスラマイシンは下記の化学構造式をもつ化合物であると認められ、また適宜な 路鉄による唇液中で、次の反応式の如く相互に容易に変換する化合物である。

すなわち、マゼスラマイシンAは非核性溶鉄中で遷硫して脱水するとアンヒドロマゼスラマイシンとなる。また、アンヒドロマゼスラマイシンは

特別 昭53-82792(3)

含水溶媒中で容易にマゼスラマイシンAに変換す る。不安定なマゼスラマイシンAまたはアンヒド ロマセスラマイシンは、アルコール性溶媒、すな わちメタノール含有裕散中で、メタノールと反応 する結果容易に安定なマゼスラマイシンB、また[、] はエタノール含有格液中で、エタノールと反応す る結果安定なマゼスラマイシンCとなる。従つて、 マゼスラマイシン化合物は水性の培養液中では大 部分マセスラマイシンAとして存在することが考 えられるが、マゼスラマイシン化合物の採取のた めに抽出精製する際にアルコール性溶媒を使用し てより安定なマセスラマイシンBまたはマセスラ マイシンCとして採取することが好ましい。マゼ スラマイシンA,B,C および アンヒドロアンス ラマイシンは、いずれも細菌、かび類に抗菌作用 を示し、特にマウス白血病レーノ2ノの細胞およ びある種の船細胞の発育を強く抑制する新抗生物 質で、いずれもそれらの作用に本質的差異は認め られず、適宜なマセスラマイシン化合物をそれぞ れ同様に制癌剤として用いることができる。

(1) マセスラマイシンA は談黄色粉末、融点 / 8 / ~ / 9 3 ℃ (分解), [α] 1 + 7 3 0 ℃(c 0.0 6 2 , ジメチルホルムアミド), 紫外部吸収 スペクトル曲線は第 / 図に示す通りである。

2 C H₂CN m μ(ε) : 3 2 0 (周 3 4 6 0 0) , 335 39.400)である。 臭化カリ錠で棚定した赤外 部吸収スペクトル曲線は第2図に示すとおりであ る。元素分析は実験値:C 6 2.3 5 % , H 5.7 2 5 , N / 2.8 2 5 , U / 8.9 9 5 , 理論 値 (C₁₇H₁₉ N₂U₄) : C 6 /. 9 9 % , H 5. 8 2 % , N / 2.7 6 9.019.43%であつた。高分解能マススペク トルで分子ピークは認められず、脱水ピークが認 められた。重ジメチルスルホキサイド啓放で測定 した核磁気共鳴スペクトルは次化述べるマセスラ マイシンBのそれと比べ、 -OCHのシグナル(ð 3.4 4 ppm)の消失、 b s.0 9 ppm (シングレツ ト)と 8 4.8 3 ppm (ダプレット) に新たなシグ ナル(1H)が観察された。これは、マゼスラマ ィシンBにおける -UCH,基が -UH基に変換し、エ ピマーの存在(約50%)を示した。

すなわち、第一の本発明の要旨とするところは、 次の一般式(I)

(式中Rは水素原子、メチル基、またはエチル基である)、で表わされる化合物、またはこれのアンヒドロ体、すなわち次式(II)

の化合物であるマゼスラマイシン化合物にある。 本発明に係る新制癌抗生物質マゼスラマイシン の性状は次に示すと⇒りである。

(ji) マゼスラマイシンBは黄色針状晶で明確な 融点を示さず145~170°付近で分解する。 比族光度は〔α〕28mm+900° (c 0.2 , ジメチル ホルムアミド)の値を得た。元素分析は実験値は C 6 3.3 8 % , H 6. / 8 % , N / 2.4 0 % O /8./9 · 多 ,理 論 値 (C18H21N3O4): C 6 2.9 6 % , H 6./ 6 8. N 1 2 2 4 8 , O 1 8 6 4 8 7 8 8 8 8 9 1 - ヵ エタノール,ブタノール,アセトン,酢酸エチル,アセ トニトリル。クロロホルムには容解するが、酢酸 プチル、ペンセン,エーテルには難格である。呈 色反応は、フアストブルーB反応でレンガ色に呈 色する。エールリツヒ。坂口,ライドンースミス 反応は陰性である。シリカグルの薄層上で、約10 時間放置することにより褐色を呈してくる。 シリ カゲルの薄層クロマトグラフィーで、クロロホル ムーメタノール(10:1)の展開系で-Kf は 0.2 / である。紫外部吸収スペクトル曲線(5 49/ml)は第3回に示すとかりで、アルカリ搭液中 では長載長側へのシフトが認められる。極大吸収 は、1 多メタノール溶放中で2 / 5 mm(e 25,600)

特開 昭53--82792(4)

23 5 mμ(ε22,200) かよび 33 4 mμ(ε46,100) である。 0.1 N 水酸化ナトリウム含有 1 ラメタノ ール溶液中では、 258 mμ (肩 17,200) かよ び 35 1 mμ (ε43,400) である。

奥化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲 級は果4図に示すとおり、3350、3120、 2950, 1660, 1630, 1610, 1565, 1515, 1465, 1410, 1370, 1345 /3/5,/250,/220,//70,//45, 1070,1025,990,955,940, 9/0.880.855.820.760cm - /vc 主な吸収帯を有する。 軍ジメチルスルホキシサイ ド溶液で測定した核磁気共鳴スペクトルは第3図 化示すとおりである。マゼスラマイシンBはその 紫外部吸収スペクトル、赤外部吸収スペクトルを よび核磁気共鳴スペクトルからアンスラマイシン (ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソ サエティ 87巻 5791頁~5795頁 1965年)ときわめて類似の化合物である。核 磁気共鳴スペクトルにおける2重共鳴法よりアン

スラマイシン・メチルエーテルの個額であるアクリルアミド部分がNーメチル(& 2.0 s ppm)化された化合物であることが推定される。さらのにアンスラマイシン・メチルエーテルのマススペクトルに特徴的に見られる脱メタノールピークとは認められ、さらにマゼスラマイシンBの酸加水分解(ノ規定塩酸、加熱遺産2時間)物中にガスクロるによりメチルアミンが検出されることから、マゼスラマイシンABおよびCによれれて配の構造を有する新規な化合物であることを確認した。

マセスラマイシンA: R = H マゼスラマイシンB: R = CH₃ マゼスラマイシンC: R = - CH₂CH₃

(m) マセスラマイシン C は 淡黄色結晶性粉 末で 融点216~223℃(分解)。〔a〕n+450 (c0067ジメチルホルムアミド)。紫外部吸 **収スペクトル曲線は第6図に示す通りである。** λ CH₃CN m μ (ε) : 2 / 7 (2 5, 7 0 0) , 2 3 5 (月19.300),333(43.600)である。 異化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクドル曲線 は第7図に示すとおりである。元素分析は、実験 飯C 6 3.2 5 % , H 6. 3 3 % , N / 2.2 5 % , O / 5.8 3 % . 理論値(C1. h123 N3 O.): C & 3.8 5%, H 6.48 % N / 1.76 % . U / 7.9 / % であつ た。直ジメチルスルホキサイド格液で測定した核 磁気共鳴スペクトルは、マゼスラマイシンBのそ れと比べ、エチル基のシグナル(-OCH₂-,83./ ~ 3.6 ppm: -CH, ,8/./ s ppm)観察された。 (V) アンヒドロマゼスラマイシンは、炎黄色結 晶で、融点252~262℃(分解),(α)n +

1940° (c 0.0 s , ジメチルホルムアミド) , 紫外部吸収スペクトル曲線は第8図に示す通りで **55.** λ CH₁CN m μ(ε) : 2 2 9 (/ 6, / 0 0) , 235(肩/5,800)。298(肩/9,300) 3/5(21,800), 352(21,100) 7 ある。臭化が錠で測定した赤外部吸収曲線は第2 図に示すとおりである。元素分析は実験値:C 6 5.0 4 % , H 6. / 0 % , N / 3.0 4 % , U / 6.38 % , 理論値 (C₁₇ h₁₇N₅O₃): C 6 5.5 8 % , H 550%. N / 3.50%, O / 5.42% T & O / c. 高分解能マススペクトルで分子ピーク(実験値 3// / 25.計算値3// . / 24)が観察 された。重ジメチルスルホキサイド溶液で測定し た核磁気共鳴スペクトルはマゼスラマイシンBの それと比べ、 -OCH₄のシグナル (& 3.44ppm) が 消失し、アゾメチンのシグナル(8 8 1 5 ppm)が 観察された。アンヒドロマゼスラマイシンは下記 の構造を有するマセスラマイシンAの脱水体であ ることを確認した。

をお、アンヒドロマゼスラマイシンをメタノール、エタノール、プロピルアルコール、ブタノール等の低級アルカノール中に溶解すると、紫外部 吸収スペクトルの変化より、アルコール付加物と なつていることが確認された。 しかし、メタノール付加物であるマゼスラマイシン B は E 下に加熱乾燥 (約よのむ) すると アンに も どることが 認められた。

マセスラマイシンA。 B, C ならびにアンヒドロマセスラマイシンの各々の栄養寒天上での最低阻止濃度は第1表に示すとおりである。

	事(田) 幕形(田c 9/46)
£ .	3 / 3
メチヒロコンガス・プウレウス ユロタド	1
メチヒロコッカス・アウレウス・スミス	1.56
SODD DAY OF AN FDAIG	3.12
0	3./2
* * * *	3.12
メンサメント・メタイン	6.23
NANX XYANX NEEL BOSSE	3.12
SFRX.XYFRX PCI219	98./
NFXX . EVDX ATCC/0702	6.23
コリネパクテリケム・ポピス/8/0	3.12
エシエリヒア・コリ NIHJ	6.23
エシエリとブ・コリ K-/2	0 \$
シグラ・シャンテリエ 3811910	3 . / 2.
シゲン・レフキシギリ キるると11811	0 \$
シグサ・ンナイ 3811746	001
サルモネラ・チファイ Tー63	0 \$
サルモネタ・トンテリティリス 1891	6.25
JOTON JANUA OX / 9	
Juffx.vifi GN#66	9.0
ジュードルナス・エルギノーザ A3	>30
AVYV9 - LAELE PCI 602	3./2
センジダ・ジュードトロピカリス ドーユ	6.25
センシャ・レザバゼンメ シーキン	725
センジグ・クシャム ヨーコ	0 \$ <
サンゼロルカメ・カフハッド ピーン	725
タップトロツガス・ネオホアレンス アー10	> / 2 . \$
くマルソンスがリウィ・キリカ	>12.5
ピリクラリア・オリゼ	6 1. 2 3
ササントモナメ・シ・リ	725
サケントホナス・4リカ	71.56
* *	750
1111771170775177 428	7/2.3

マゼスラマイシン A. Bおよび C のマウスの白血病に対する治療効果をみるため。マウスの腹腔に 1 0 5 個/マウスの事で L - 1 2 1 0 細胞を移植後、マゼスラマイシン A. B. C の各々を腹腔内注射で連続 1 0 日間投与すると第 2 要に示す様な延命効果を示した。

第 2 表

投与量(mc	g <i>や</i> ウス/日)	延	命 2	SE (96)
1. 2 5		2	0	5
0. 6 3		2	4	0
0.3/		,	6	#
0. / 6		,	6	#
0. 0 8		,	2	3

但し延命率は次式によつて計算した。

延命 塞 (例) = (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

マゼスラマイシンA。 B。 C ならびにアンヒド ロマゼスラマイシンの各々の急性毒性は 1 0 % メ タノール水路被をマウスの腹腔内に投与してし D 5 0

以上の胞子の連鎖をみとめ、胞子の大きさは 1.0 ~1.2×04~05ミクロン位で、胞子の表面は 平滑である。

2.各種培地における生育状態

色の記載について()内に示す標準は、コンテイナー・コーポレーション・オブ・アメリカのカラー・ハーモニー・マニュアルを用いた。

(ハシュクロース・硝酸塩寒天培地(27ヶ培養) 無色の発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解 性色素はみとめられない。

(A) グルコース・アスパラギン寒天培地(27℃ 培養)

無色~うす黄~にぶ黄〔ノ½ Me, Antique (fold) の発育上に、白~黄味灰〔ノ cb, parchment ~ 2cb, Ivory Tint]の気菌糸を着生し、容解性色素はわずかに黄色味をおびる。

(3) グリセリン・アスパラギン寒天培地(ISP - 培地 s。 2 7 で培養)

うす黄~うす黄茶(3 ng、 Yellow Maple)~ 黄茶(3 pi、Golden Brown ~ 4pi Uak Brown)の 0.8 町/甲である。

なお、本発明におけるマセスラマイシンA、B、Cなよびアンヒドロマセスラマイシンの間では、 これらの生物学的性質はそれぞれ本質的差異を示さない。

第二の本発明の要旨とするところは、ストレブトミセス異に属するマゼスラマイシン化合物生産 南を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養し て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を採 取することを特徴とする、抗生物質マゼスラマイ シン化合物の製造法にある。

第二の本発明で使用されるマゼスラマイシン化合物生産菌の一例としては、ストレプトミセス・チオルテウスMES61-04株がある。 MES61-04株の菌学的性状は次に示すとかりである。

/ 形 態

MEssel-Bukは顕微鏡下で、分枝した基中選糸より輸生枝をもつた気菌糸を伸長し、螺旋形成はみとめられない。成熟した胞子鎖は10個

発育上に、白〜黄味灰(/ba Yellow Tint ~ 2ba, Pearl)の気菌糸を着生し、溶解性色素は茶色味を呈する。

(M)スターテ・無機塩寒天培地(ISP-培地 4。 27 に培養)

無色~うす黄茶(3 ng,Yellow Maple)の発育上に、白~黄味灰(2 cb, Ivory Tint)の気菌糸を着生し、溶解性色素は培養後/3日目位からわずかに黄色味をおびる。

(3)チョシン東天培地(ISP-培地7.27で培養) うす黄茶~黄茶(2pi~2ni, Mustard Brown)~暗い黄茶(3pi, Deep Brown)の発 青上に、白~黄味灰(1ba, Yellow Tint~2ba Pearl]の気菌糸を着生し、溶解性色素は黄色味 ~茶色味を呈する。

(6)栄養寒天培地(27と培養)

うす黄~りす黄茶(3 ng, Yeilow Maple)の 発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解性色素は 黄色味を呈する。

(7) イースト・麦芽寒天培地(ISP-培地2, 27€

培養)

- うす黄茶~黄茶(3 ni, Clove Brown)の発育上に、白~黄味灰(/ cb, parchment ~ 2 cb, Ivory Tint) の気恵糸を着生し、溶解性色素は、わずかに茶色味をおびる。

(のオートミル東天 培地(ISP-培地 3 , 27 で培養) うす 黄~ うす 貴茶の 発育上 に、 白~ 貴味 灰

〔 Ach, Ivory Tint 〕 の気菌糸を着生し、溶解性色素は黄色味を呈する。

(のグリセリン・硝酸塩寒天培地(27 で培養) 無色~うす黄の発育上に、白~黄味灰の気菌 糸をうつすらと着生し、溶解性色素はみとめられない。

VOスターチ原天培地(27c培養)

無色~うす黄茶(3 ng . Yellow Maple)の発育上に、白~黄珠灰(2cb, Ivory Tint)の気菌糸を着生し、溶解性色素は培養後/5日目位からわずかに黄色味をおびる。

Vハリンゴ酸石灰寒天培塩(27℃培養) 無色の発育上に、白~黄味灰(/ ba , Yellow

帶母エキスの2%、紐寒天30%、pH 7.0)を 申いて、20℃、24℃、27℃、30℃、37 で、50℃の各温度で試験の結果、50℃を除い て、そのいずれの温度でも生育するが、最適温度 は27℃~30℃付近と思われる。

単純セラチンの場合は、培養後1日目頃から液化がみられるが、その作用は中等 度~弱い方である。 グルコース・ペプトン・セラチン培地では、培養後3週間を経過しても液化がみとめられなかつた。

(4) スターチの加水分解 (スターチ・無機塩寒天 及びスターチ寒天、何れも27m培養)

培養後 / 0 ~ / 4 日目頃から水解性がみとめられが、その信用は極めて弱い方である。

(学) 脱脂牛乳の疑固・ペプトン化(脱脂牛乳、37 で培養) 培養後 3 日目に疑固が完了し、後ペプト ン化が始まり、培養後 / 0 日目にペプトン化がほ Tint ~ 2 ba、pearl] の気菌糸を着生し、溶解性 色楽はみとめられない。

(2)単純ゼラチン穿刺培養(20℃培養)

発育はりす黄~りす黄茶、気筋糸は培養後/# 日頃から着生し、黄味灰を呈する。溶解性色素は 培養後/#日目頃からわずかに黄色味をおびる。

(3) グルコース・ペプトン・ゼラチン穿割培養 (2.7 七培養)

にぶ費~りす黄茶の発育上に、黄味灰の気菌 糸をりつすらと着生し、溶解性色素は黄色味をか びる。

V1脱脂牛乳(37℃培養)

うす 費~に ふ 黄の 発育上に、 白~ 黄味 灰の 気菌 系を 着生 し、 善解性色素は 黄色味 を呈する。

(パセルロース(37 と培養)

発育は無色、気菌系は着生せず、溶解性色素も みとめられない。

3. 生理的性質

(/) 生育温度範囲

スターチ・イースト準天(可溶性酸粉 1.0%。

ぼ完了する。 模固、ペプトン化ともにその作用は 強い方である。

(5)メラニン様色素の生成(トリプトン・イースト・プロス、ISP-培地!;ペプトン・イースト・鉄・寒天・ISP-培地も;チロシン寒天、ISP-培地?。何れも27と培養)

トリブトン・イースト・プロスではメラニン様 色素の生成はみとめられず、ペプトン・4-スト・ 鉄寒天及びチロシン寒天の場合もわずかに褐色の 落躍性色素を呈する程度で、おそらく陰性と思は れる。

(6) 炭素顔の利用性 (ブリドハム・ゴトリーブ寒 天、 Isp - 培地 9、 2 7 七培養)

グルコースを利用して発育し、イノントールは おそらく利用していると判定され、 L - アラビノ ース、 D - キシロース、 D - フラクトース、 シュ クロース、 L - ラムノース、 ラフイノース、 b -マンニトールは利用しない。

(7)リンゴ酸石灰の幕解(リンゴ酸石灰寒天、2 7 で培養)

特閉 吲53--82792(8)

リンゴ酸石灰の溶解はみとめられない。
(の硝酸塩の還元反応(15硝酸ソーダ含有ペプトン水、1SP-培地を、17で培養)
陰性である。

以上の性状を要求するとMEs6/… & 4 株はストレブトミセス庭に関し、菌糸は輪生枝を有し、螺旋形成はみとめられず、胞子の表面は平滑である。種々の培地で発育はうす黄~うす黄茶~黄茶、気菌糸はおおむね黄味灰を呈し、啓解性色素は無色~黄色味~茶色味をおびる。メラニン様色素は陰性、蛋白分解は中等度~強い方、スターチの水解性は個めて弱い方である。

これらの性状及びとの菌株がオーレオスラインンを生産する点より既知菌種を検索すると。ME よ61-84株に最も近縁の種としてストレブトミセス、チオルテウス

(Streptomyces thioluteus 文献 / International Journal of Systemetic Bacteriology 2 2 巻。3 6 2 頁。 / 9 7 2; 文献 2 THe Japomese Medical Journal / 巻。5 / 2 頁。 / 9 4 8) があげられ

= 0

84

る。次に実際にストレブトミセス・チォルテウス ISP s 0 2 7 株を入手し、M E s 6 / - 8 年 株 と比較検討した成績の大要を示すと次の単3 表の 如くである。

	ME36/-2#	ストレブトミセス・チオ ペテクス ISP 5037	文章
自生核の形成	+	盤々の格地上で	+ (1)
蘇胺形成	1	欧羅米の物既や	3
数子の表面	史	(不明	(2) # E
米龍気	黄茱萸		- あるとな印・実色
発酵の色	うナボーナナ業米ー選茶	りナ東・りナ東茶~黄茶	クリーム~黄色 (1)
被解析色辨	黄色珠-茶色珠		(1) (1)
メラニン様色素の生成			
(Isp-/布数	j	3	- (3)
I s p - 6 s	I +	14-	£ (3)
1 2 p - 7 #	+	14-	(6)
メチーチの加水分解	傷わた殴る	1	- (3)
牛乳の緩固	* # *	+ \$ \$	+17 42(1)
1 0~71×1k	S 擦	2 野一	+ かそい(1)
ナッナンの液化			
(母館 カルチン	+ 中華第一般と	+ 中等度	+ * + 5(E)
(からしょうないかがり	1	+	
硝酸塩の還元反応。	ı	+	3
表表徴の利用性			(3)
/L-T#K1-X	,	1	1
アーログキーロ	ı	,	ı
D-722-X	+	+	•
D-7591-X	1	ŧ	1
×-0044	1	1	1
4/2/1	H	£	•
11-94/-ス	1	ı	ı
9717-3	J	i	ı
オーチョント	·	ı	ì
中部十八柱中物 領	オーレオスサイシン		オーフギメルインン(1)

在(1): 口お毛(+・・ 口おそら(-を意味する。 在(2):文献配載は /) S.A.Waksman 省の The Actinomycetes, 1巻, 4 7 9 百 , / 9 4 / ; 2) Electrommicrograms of Actinomycetes No/ / 4 頁 The Society for Actinomycetes, Japan /964, 3) [nternational Journal of Systematic Bacteriology, 22巻,

特別 昭53-82792(9)

上記のごとくストレブトミセス・チオルテウス ISP 5027株は気菌糸を着生せず、その形態 学的性状は不明であつたが、文献によれば輪生枝 を有する白あるいは黄味白の気菌糸を形成すると あり、M.B. 561-84株と同様である。

一方MEs61-ℓ4株はストレブトミセス・ チオルテウスISPs027株と比較し、グルコース・ペブトン、セラチン、硝酸塩の遺元反応で異なるが、その他の点では大変良く一致している。

よつて、MEs61-04株をストレプトミセス・チオルテウス (streptomyces thioluteus)
MEs61-04と同定した。

なお、このMEs61-04件は工業技術院領生物工業技術研究所に昭和51年1月27日にストレブトミセスMEs61-04の名称で保管委託申請し、申請書受理番号は第3825号である。

放線南は人工的に、久自然界で変異をおとしや すいが、本発明にいりストレブトミセス・チオル テウスM B 5 6 1 - 8 4 はそれらの変異歯のすべ

ロフラスコに分注して、 / よ 0 とで 2 0 分間、加 圧 被 菌 して 冷却 し、 とれ に、 放 線 南 M E s 6 / - 84 株 の 培 養 か ら 胞 子 シ よ び 菌 糸 を 接 種 し、 2 7 と で 好 気 的 に 振 遠 培 養 し た 時、 培 養 3 日 目 ま た は 4 日 目 の マ ゼ ス ラ マ イ シ ン 化 合 物 の 生 産 量 は 郷 4 表 に 示 す 通 り で あ る。

箅 华 表

炭素原の種類と濃度		培養日数	生產量
グリセリン	25%	3 日	150 x \$ /ml
グルコース	2 %	. 3	9 3
ガラクトース	2 %	3	3
ラクトース	25%	3	7
デキストリン	2 %	3	/ 3
マルトース	2 %	3	9
サクカロース	¥ 95	¥	\$
グルコース	/ 95	3	46
神 粉	/ %		**
大 豆 油	2 5		
嚴 粉	0. 5 %	3	28
グルコース	0. 5 %		

てを包括する。 本発明にいうとれらの 曹種はマゼスラマイシン 化合物を生産し、不開種かよび その変異菌と明確に区別されない 唐はすべてこれを包含する。

第二の本発明の方法を実施するに当つては、マ ゼスラマイシン生産菌株の胞子または菌糸を栄養 源含有培地に接種して、好気的に発育させるとと によつて、マセスラマイシン化合物、毎にマセス ラマイシンAを含む培養液が得られる。栄養顔と しては放線菌の栄養原として用いられる公知のも のはすべて使用できる。例えばグルコース。マル トース、デキストリン、動粉、ラクトース、サツ カロース、ガラクトース、グリセリン、大豆油等 を炭素源として利用できる。その1例を表1に示って す。ペプトンのフェル。由エキスのフェル。Nacl 0.3 % Caco 10.32% MgSO4 . 7H.O 0. / % CuSO4 . 3H2O 0.000364 FeSO4 . 7H2O 0.00008 5 MnCl2. 4H2U 0.000644 ZnSO4.7H2O 0.000/655 含む培地を基礎培地として、上配の炭素原を下記 の機能に添加した培地/ユリポをよりの配容の坂

上記の様に、いずれの炭素質もこれらの化合物 の生産に利用できるが、特にクリセリン、クルコ - スが好適な炭素源である。

電業源としてはマゼスラマイシン化合物の生産のために、放線菌の栄養源として用いられる公知の窒素源はすべて利用できる。例えばペプトン、内エキス、酵母エキス、大豆粉、大豆粕、コーンスティーブリカー、綿実粉、魚粉、カザミノ酸、N-Z-Tミン等が利用できるが、その一例を築またに示す。上記の様にグルコース/5、酸粉/5 NaCe 0.3%、CaCO 2.03.2%、Mg 8O4・7H2 U 0.00008 %、Mn Ce 2・4H2 O 0.00064%、Zn 8U4・7H2 O 0.00016 %を含む培地を基礎培地として、下記の濃度になる様に窒素源を添加して被菌し、これに例記の液体培地に発育せしめた胞子または菌糸を接種してより、日間または4日間振盪培養した時のマゼスラマイシン化合物の生産量は第5表に示す過りである。

望素原の種類	と夢度	培養日数	生産量
	0.75%	,	150 g 9 /ml
ペプトン	0.75%		
酵母エキス	0. 2 %	3	28
大豆粉	25%		
酵母エキス	0. 5 %	*	3 /
大豆粕	20%		
大豆粉	1. 5 %	3	25
(プロリッチ)			
コーンステイーブリ	n-20%	3	3 6
傷 実 粉	1.5%	,	14
レーアスパラギン	0.2 %		
魚粉	20%	3	46
酵母エキス	0.5 %	3	38
カザミノ酸	0.5%		
酵母エキス	0. 3 %	3	,
N-Z-アミン			ļ
大豆粉(ブロリツ		4	75
ペプトン	0. 2 🐔		

パチルス・サブチリス PCIa19 などを使用して、 抗生物質の定量に用いられる通常の円筒平板法に よつて行ない、本発明に用いる。培養液中に他ラ マイシンBを標準物質に用いる。培養液中に他の 抗生物質が見ばチオルチン、オーレオスリの 抗生物質に生産される時は、その培養を上せるい チルなが同時に生産される時は、残りの水層を上せるの オーシンに合物を定することができる。。などの の本では、マセスラマイシンに合物を対し、マセスラマイシンに 合、マセスラマイシンによりでするの 解として同じように操作し、 できる。

マゼスラマイシン化合物の生産菌の培養液から この抗生物質を抽出するには、ブタノールなどの 水非混和性有機溶媒を使用する溶剤抽出法および 活性炭などを吸育剤として使用する吸着法によつ て行なわれる。マゼスラマイシンBのブタノール - 水における分配係数は、PH6~8の範囲で ノの以上を示す。従つて、このPH範囲で培養物 上配の様に、いずれの登素源も利用できるが、 等に、肉エキス、ペプトンが好適な登素源である。 マゼスラマイシン化合物を生産せしめるために必要とするならば無機塩、金属塩、重金属塩の微量 を加える。又培養中に清泡を必要とする時はシリコン樹脂、大豆油、アデカノール等の消泡剤を使 用できる。

マゼスラマイシン化合物の定量は試験菌として

中よりマゼスラマイシン化合物を抽出するととが できる。また、培養严敵中のマゼスラマイシン化 合物を抽出するに当り、吸着剤として、活性炭シ よび非イオン交換性多孔質樹脂などを用いるとと は、有効である。毎にシビニルペンセンで架板し たポリスチレン樹脂。アンパーライトXAD-2 米国ロームアンド・ハース社製を用いるカラムク ロマトグラフィーを行りことは好ましく。 X A D - 2 に吸着した抗生物質はメタノール水、アセト ン水などで溶出され、減圧蒸溜によつて濃縮され る。菌体等固形分中のマゼスラマイシン化合物は 通常もちいられる有機啓剤例えばメタノール。エ タノール、アセトン、プタノール等に抽出され、 成圧蒸溜によつて濃縮される。菌体を含む培養液 から菌体を除くことなくマゼスラマイシン化合物 がよく密ける密剤、例えばブタノールに液体部分 および遺体部分のマゼスラマイシン化合物を抽出 することもできる。上記の様にして得た抽出乾固 物はエチルエーテル、ノルマルヘキサン等で処理 すると、マゼスラマイシン化合物は不善部に移行

特別 昭53--82792(11)

上記した抽出精製処理は必要に応じて単独或いは任意に組み合わせることにより、マゼスラマインン化合物を精製することができる。マゼスラマインンA。B。Cを非極性溶媒中で加熱激流して脱水することにより、アンヒトロマゼスラマイシンが得られる。ここで用いられる非極性溶媒としては、例えば、アセトン、アセトニトリル、酢酸

標和しブタノールを完全に除去し水溶液とする。
これをPH スタに調整しアンパーライトXADー
2の塔に吸着させ、充分水洗後30多アセトン水
でもして相粉末を減圧下に40で以タタール
に存かし、メタノールに不必の
変形が洗をする。とれを少量物物え、を
がになり
ながれる。なれるの
変形がれる。とれるの
変形がれる。とれるの
変形がれる。
ながれる。
ながれるの
変形がれる。
ながれるの
変形がれる。
ながれるの
変形がれる。
ながれる。

夾雑物が多く結晶が析出しにくい時はシリカゲルの再クロマトグラフィーを展開客剤に酢酸エチルを申いて行い、活性溶出部を濃縮後メタノールに溶解し、冷蔵庫に放置するとマゼスラマイシンBの結晶を得ることができる。

・以下に、マゼスラマイシン化合物の製造法に関 する実施例を示すが、本発明により、マゼスラマ エチル、クロロホルム等である。アンヒドロマゼ スラマイシンを水または含水の非アルコール性溶 族に香解すると、水が添加されてマゼスラマイシン ムが得られる。マゼスラマイシン A または下ン ヒドロマゼスラマイシンをメタノールに溶解する とメタノールが反応して比較的安定なマゼスラマ イシン B に変換することができる。同様に、マゼ スラマイシン A またはアンヒドロマゼスラマイシン と エタノールに溶解すると、エタノールが反応 して比較的安定なマゼスラマイシン C が得られる。

従つて、第三の本発明の要旨とするところは、マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンAまたはエタノールと反応させることからなる、マゼスラマイシンBまたはCの製造法にある。

マゼスラマイシン生産菌の培養液からマゼスラマイシンを採取するために、上配抽出精製法を有効に組合わせた一例をあげると次の通りである。培養炉液をPHIに関製し、ブタノールで、抗生物質を抽出し、水を加えて減圧下に40で以下で

インンA、B、Cおよびアンヒドロマセスラマインンの性状が明らかにされたのでとの性状に基いてマセスラマイシン化合物の製造法を積々考案することができる。

従つて、本発明は実施例に限定されるものではなく実施例の修飾手段は勿論、本発明によつて明らかにされたマゼスラマイシン化合物の性状に夢いて公知の手段を施してマゼスラマイシンを生産、機の出し、特製する方法をすべて包括する。実施例1

寒天射面培地に培養した放線菌MEss61-64 株(微工研菌容集3825号)をグリセリンパss。 綿実粉パss。L-アスパラギンの26、食塩の3 まを含む液体培地に接種し、27℃で48時間提 強培養して1次種培養を得た。次に上記組成の液 体培地slをsのの配容量の坂口フラスコに125 起ずつ分注したものに1次種培養液1メポずつを接 種し、27℃で4日間接強培養した。PH76の 培養資液 4.7 4 0 配を得た。伊液は46μg/配

特別 四53--82792(12)

(全量 2 1 6 mg)の量でマゼスラマイシン化合物 を含んでいた。伊通で分けられた菌体はユノゴ目 でも0mg のマゼスラマイシン化合物を含んでい た。上記培養液 4.740mlの PH を水酸化ナトリウ ムで80に餌勢し、5.000៧のブタノールを加 えて攪拌抽出し、減圧濃縮し、精製水 / 600 sl **に密解した。マゼスラマイシン化合物のよりもに** あたる191町がブタノール抽出により得られ、 その水路板の 円 は 4 まであつた。水酸化ナトリ ウムでPHを1に調製し、アンパーライトXAD - 2 (4 0 0 ml。 3 2 × 5 0 cm) のカラムを通過 させた。カラムを精製水3000配を通過させる ことにより洗滌し、505アセトン水2,000配 により、マセスラマイシン化合物を쯈出せしめ、 減圧下で邊絡乾閒し、 / 4 8 の褐色粉末を得た。 184甲のマゼスラマイシン化合物(マゼスラマ ィシンAが主体)を含有したとの褐色粉末を少量 のメタノールに啓解し、シリカゲル(ワコーゲル C-200) 4 9 を加え均一に混合した後、減圧 下で乾燥する。とれをクロロホルムでシリカゲル 3 0 9 を懸濁してつめたカラム (内径 2 0 mm)の 頂部に憧く。 次にクロロホルム - メタノール (50 : 1 容) 2 3 0 mlを通過させ、 次にクロロホルム - メタノール (2 0 : 1 容) で展開し、 1 3 9 ず つ分面採取する。 分面 3 2 ~ 4 5 にマゼスラマイ シン B が 容出された。 この分面を 成圧 慶縮して、 マゼスラマイシン B 7 1 9 を含有する 黄土色 粉 末 1 1 8 9 を得た。 収率は 3 3 6 であつた。 実施 例 2

実施例 / で得られた 茂土色 粉末 / / 8 町を 6 0 ℃で 5 0 配の メタノール に 存解 した後、 冷却 し、マゼスラマイシン B の針状結晶 4 6 町を得た。 結晶 化の収率は 6 5 多であつた。

寒施例3

実施例 / と同様の方法で得た苑 湯粉末 / / 5 町をメタノール / 単に俗解し、シリカゲル / 9を加え均一に混合した後、減圧下で乾燥する。これを酢酸エチルでシリカゲル / / 9を懸濁してつめたカラム (内径 / 4 種)の頂部に減く。次に酢酸エチル600 単で展開し、7 9 ずつ分面採取する。

分面 2 3 ~ 3 9 にマセスラマイシン B が溶出された。 この分面を 減圧 漂綿して、 6 / 町のマゼスラマイシン B の納粋な乾燥粉末を得た。 これを、 加温しながら 6 flのメタノールに溶解した後、冷却し、マセスラマイシン B の結晶 4 0 町を得た。 実施例 4

実施例1の2倍のスケールでシリカグルカラムクロマトグラフィーを行ない、マゼスラマイシンBを含む分両を集めて、減圧濃縮し、130町のマゼスラマイシンBの純粋な粉末を得た。これをジメチルホルムブミド2配を加えて溶解し、メタノール35配を加えて、冷却し、マゼスラマイシンBの針状結晶66で変を復た。

実施例が

マゼスラマインンBの結晶/24町をアセトニトリル/00 Mに答解し、複微器のアンパーライトじG-50を添加して、1時間で使した。アンパーライトCG-50をグラスフイルターで沪鴻して除去し、アセトニトリルを域圧海綿により除去していくと、針状結晶が析出した。これをアセトニトリルより再結晶し、80町のアンヒドロマゼスラマインンの結晶性物末を得た。

なお、マセスラマイシンCの結晶60町をアセトニトリル30 NIC容解して上記と同様に処理すると、38 町のアンヒドロマセスラマイシンの結晶性粉末を得た。

グ 特別 F(53 - 827 9 2(13) 優 縮 して、マゼスラマイシン C の 結晶性 粉末 2 4

実施例まで得られたアンヒドロマゼスラマイシン 町を得た。

メカリップのあるよりもアセトン水より al で格解し、 放圧下濃縮すると、マセスラマイシン A を得た。 実施例フ

実施例もで得られたマセスラマイシンAのより Wを1まNのメタノールに搭解し、波圧下濃縮してマセスラマイシンBの結晶48町を得た。

実施例8

夹瓶卵 6

マゼスラマイシンAの50町を15虬のエタノールに搭揮し、減圧下腰縮してマゼスラマイシン Cの結晶45町を得た。

実 順 例 9

実施例まで得られたアンヒドロマゼスラマイシンのまの刷を13 dのメタノールに容解し、減圧下機縮して、マゼスラマイシンドの結晶まよりを得た。

実施例 / 0

実施例まで得られたアンヒドロマゼスラマイシ ンの 4 1 翌 5 エタノール 3 0 紀 1 2 6 7 8 日 上 波圧下

はアンヒドロマゼスラマイシンのよ。9 / NLの下セドニトリル係被中での紫外部吸収スペクトル曲線を示す。 毎9以はアンヒドロマゼスラマイシンの臭化カリ袋で制定した赤外部吸収スペクトル曲線を示す。

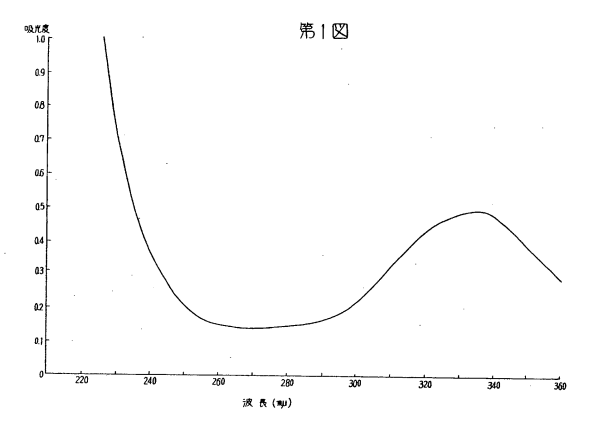
代理人 朝 内 忠 夫 代理人 八木田 苏 代理人 瓜 野 孝 雄 代理人 森 田 哲

4 図面の簡単な説明

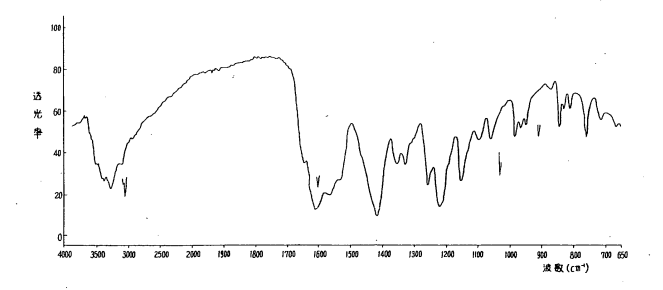
軍/図はマゼスラマイシンAの以/4 AB/mlの下七トニトリル溶液中での紫外部吸収スペクトル曲線を示す。 軍はマゼスラマイシンAの線を示す。 軍はでかり、 Bのはなかが、 Bのはないののでは、 Bのはないのでの大力をである。 ないのでの大力をである。 ないのでの大力をである。 ないのでの大力をである。 ないのでの大力をである。 ないのでは、 Bのはないのでは、 Cのでは、 Cのには、 Cの

第6図はマゼスラマイシンCの5 pg / Ndのす セトニトリル溶液中での紫外部吸収スペクトル曲 線を示す。

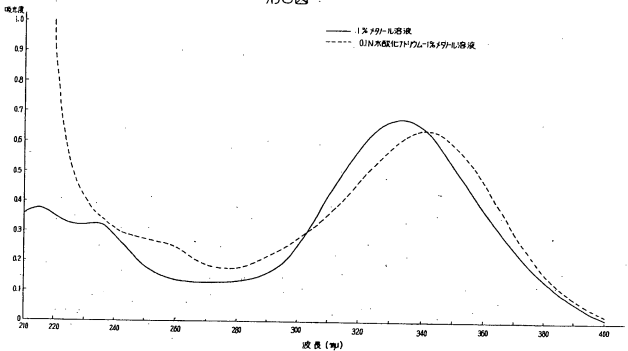
果7図はマゼスラマイシン C の臭化カリ 錠で御定した赤外部吸収スペクトル曲線を示す。 第8凶



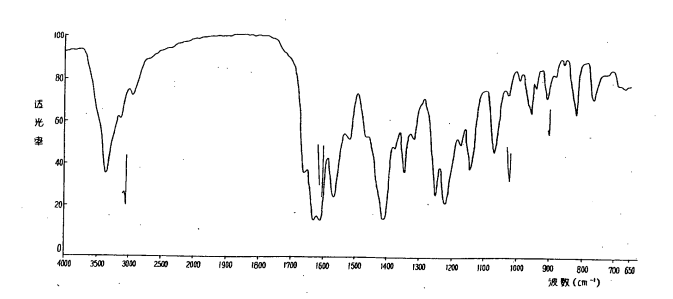
第2図

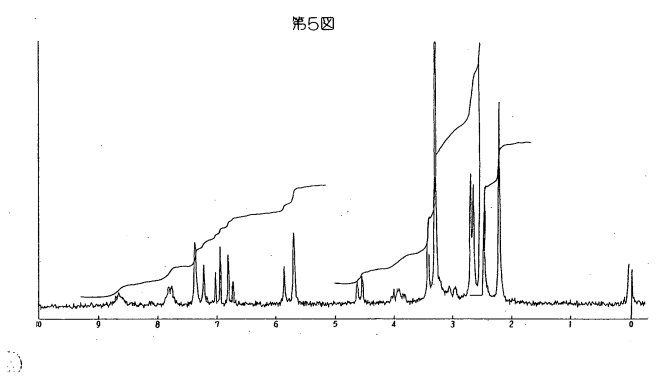


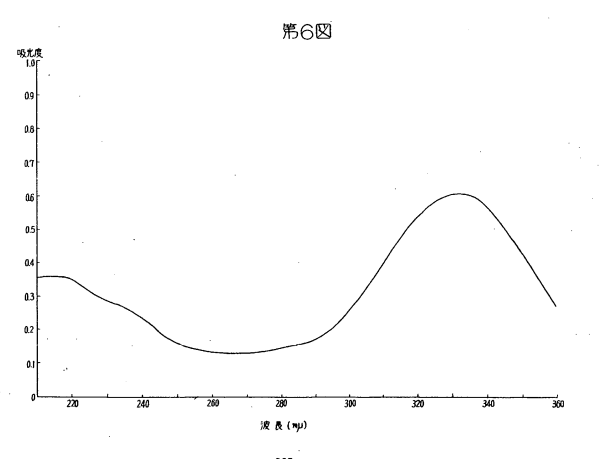


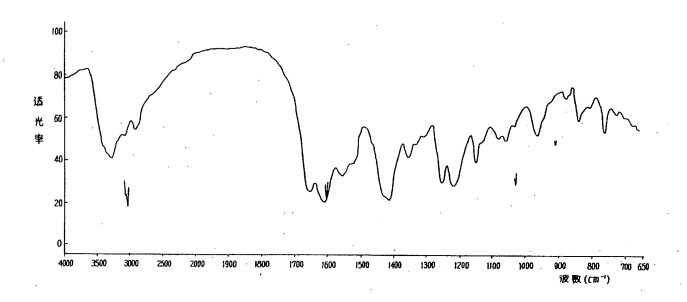


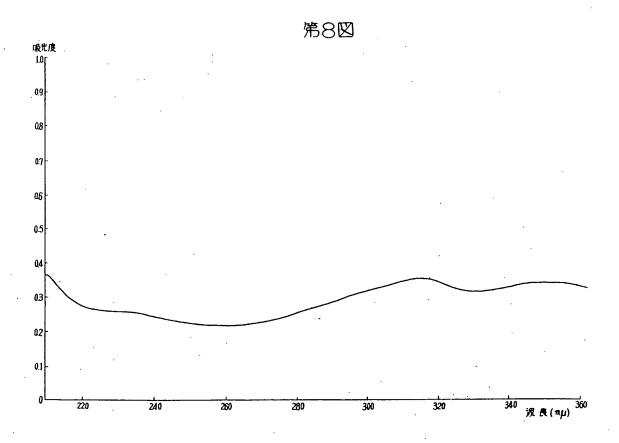
第4図

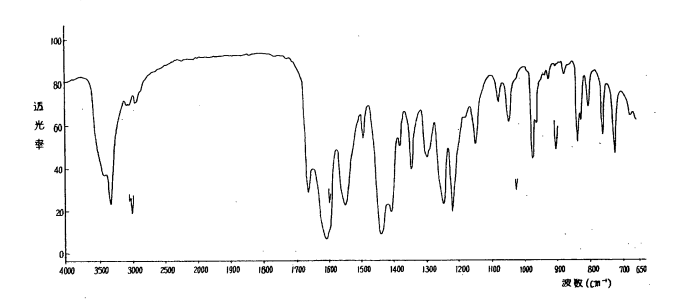












手続補正書(自発)

昭和52年3月39日

特許庁長官 殿

- 1. 事件の表示 昭和 51 年 特 許 願 第 ¹⁵⁷⁴⁷⁹ 5
- 発明の名称 新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法
- 3. 補正をする者

明件との関係 特許出願人 住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

, 財団法人微生物化学研究会。

4.代 理 人 住 所 東京都進度西新第1丁目1番15号、物産ビル別館 (6145) 氏 イ 朝 5. 内, 忠 夫 よ 補正の対称

明細書の特許請求の範囲の機をよび発明の詳細な説明の機

4 補正の内容

- (1) 明細書の特許請求の範囲を別紙の通り補正する。
- (2) 明細書の第り頁下からり行の「アンヒドロアンス」を「アンヒドロマゼス」と補正する。
- (3) 同第9頁3行の「34600」を「34,600」と 補正する。
- (4) 同第9頁 4 行の「39,400)」を「(39,400)」 と補正する。
- (5) 同期 / 0 頁 5 行の「 / 2.* 0 % 」の次に及び第 / 0 頁 7 ~ 4 行の「 メタノール 」の次に「 , 」を 極 3 十 3 。
- (6) 同第10頁1行の「1224 名」を「12.24名」。 「1864名」を「18.64名」と補正する。
- (7) 同第 / / 頁 3 行の「肩」の次に「ε」を挿入する。
- (8) 同第11頁下から9行の「ジメチルスルホキ

シサイ」を「ジメチルスルホキサイ」と補正する。

- (9) 同第/3頁 6 行の「0.067」の次化「,」を 挿入する。
- (II) 同年/3頁9行の「/9.300」を「/9.300」。 と補正する。
- (12) 同第/3頁下から3行の「観察」の前に「が」 を挿入する。
- (13) 同第 / * 頁 / 0 行の「sso」を「s.so」と補 正する。
- (15) 同第 / 4 頁下から 4 行の「 8 / 5 」を「 8 . / 5 」 と補正する。
- OB 同界/よ頁を行の「アルカノール」を「アルコール」と補正する。
- CD 同第/よ資下から 2 行の「各々の」の次に 「供試額に対する」を挿入する。
- (18) 阿無/6質の第/表を次の通り補正する。

和 覧 函 コンケス・レケンケメ 30・ア	校仏園止豪度(mcg/よ) 3.1.2
メ・アケンケス・メミメ	94./
クロロシカス・フラバス アロ▲/6	3.12
クロコンカス・リンディクティクス IFO 3333	3.12
PGI/00/	3.12
メンチメン	6.23
X741X NRRL B.558	3.12
・メブチリス POI2/9	1.36
ATC0/0702	र स. १
· ¥ N V / 8 / 0	3.12
KIRJ	6.23
K-/1	\$ 0
オンケリナ 3811910	3.12
118/18 Q#	3.0
38//746	001
T - 63	. 0\$
・エンテリケイチジリス 1891	6.23
ブルガリス OX/9	2.5
プロテクス・レトゲリ GB46	0 \$
シュードモナス・ドルギノーザ A3	>\$0
TOTION THE	3.12
・シュードトロピカリス NI 7494	6.23
· Tみだカンス 3/41	>25
N I - 7 # 9 1	>\$0
ジゼロル カズ・ホフハッド	> 2.5
クリプトロシカス・ネオホルマンス NI-7496	> / 2.5
ミンンスポリウム・オリ セ	> / 2.5
	6.13
ツトリ	>25
キサントルナス・オリナ	9.8.7
	05<
フィートン・アステロイデス 429	12.5

特開 昭53-82792(20)

(14) 同第11百下から第4行の式を次の通り補正 する。

Г

処 余 率 (%) = (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

○別 同第19頁下から 1 行の「1 ½ Me 」を「1½ me」と補正する。

(21) 周泉 / 9頁下から 7 行の「 parchment 」を 「 Parchment 」と補正する。

(22) 同果 / ↑ 頁下から * 行の「I S P 」を「ISP」 と補正する。

1231 | 同年 / 9 百下から 2 行の「YeIIow Maple」を「Yellow Maple」と補正する。

psy 同単 / 9 資末行の「~4 p i 」を「~4 p i 」と 補正する。.

四 同第 2 0 頁 / 行の「 / ba 」 および「 2 ba 」 を それぞれ「 / ba」 およひ「 2 ba」 と補正する。 四 同単 2 0 頁下から / 0 行の「 p 1 」 および「 n 1 」 をそれぞれ「 p1 」 および「 n1 」 と補正する。 回 同第 2 0 頁下から 9 行の「 3 p1 」を「 3 p1 」 と補正する。

188) 同第2. ≰頁 / 0 行の「思は」を「思わ」と補 正する。

(3) 同第24頁下から8行の「IBP」を「ISP」 と補正する。

140 同第25頁5行の「要求」を「要約」と補正し、また「561・L4」を「561 - L4」と それぞれ補正する。

○ 同第25頁//行の「分解」を「分解力」と 補正する。

他 同第25百下から3行の「Bystemetic 」を 「Bystematic 」と被正する。

KN 同第25頁Foら2行の「THe Japonese 」を 「The Japanese 」と補正する。

WH 同第21頁の第3表を次表の通り補正する。

欧 同年20頁下から1行の「YellowTint ~ 2ba」を「Yellow Tint ~ 2 ba」と初正する。

80) 阿第21買3行の「parchment」を 「Parchment」と補正する。

(初) 同第2/頁8行の「2cb」を「2 cb」と神正する。

☞ 同第11頁下からま行の「2cb」を「2 cb」 と補正する。

州 同第32頁/行の「pearlyを「Pcarl」と補正する。

断 同第23頁下から1行の「(4)」を「(3)」と補 正する。

阿第23頁下から♥行の「れがその信用は」を「れるが、その作用は」と補正する。

め 同第 3 4 頁 4 行の「IBP」を「IBP」と補 正する。

	£ .	簽	
-	ME36/-24	ストレブトミセス・チオ ルテウス ISP 5027	表
輸生板の形成	+		3 +
建银粉斑	1		3
商中の教団	無計		* * (2)
米盤	黄珠灰	資々の結构上で政密をの方式な人不思	-あるいれロー質味日(1)
発育の色	9ナ黄~9ナ黄茶~黄茶	9ナ戦~9ナ戦※一軍※	クリーム - 資茶色(1)
聚解弃的转	黄色联 - 茶色联	黄色联-茶色联	(三) 株区
メターン部合戦の年政			·
[18] - / 培地	1	,	(3)
18F-6 *	1+	1+	- (3)
" 4-deI)	H	1+	- (3)
スターナの甘水中蘇	楽さんせて	1	(1)
牛乳の薬団	\$ \$ \$	S # # +	+#+
・のみが下が代	2. 經十	S ₹ +	+ なそと(3)
カッチンの液化			
「毒盆カルトン	+ 中學兩一級5	+ 中 韓 田	+#45(1)
(グルコース・ペプトン・ゼラチン	1	4	
硝酸塩の遺元反応	1	+	(E) -
収表線の利用性			(3)
(レーアラビノース	ı	ŝ	ı
X-0/4-Q	ı	ı	1
カーグルコース	+	+	+
カーフラクトース	ı	ı	
K-06444	ı	1	ı.
インジャース	#4	£	+3346
エーラムノース	1	ı	ı
*************************************	ı	ı	1
V-1=/+		1	1.
生産する杭生物質	オーレオメサイツン		オーレギメライシン(1)
在(1): ±はおそらく+	- トロサイのヘーを動	を意味する。	-
在(2):文献記載柱(2) 8.		Actinomycetes, 12	一班 116 班
	ronnicrograms	0 t 0 B	備1,16箇,
The Society			
rnat	nel Journal of Systematic	tematic Bacteriology,	087, 23拳,
363 型。 1993	7.2		

断 同角28頁8行の「ス・ペプトン」を「ス、 ペプトン」と補正する。

「阿第29頁2行の「不菌種」を「本菌糖」と 補正する。

669 同単29頁下から7行の「表ノ」を「表4」 と補正する。

(49) 同第19頁下から6行の「Nace」を「Nace」を と補正する。

切 同第30頁第4表中の下から5行の「グルコース / 5」の下のアンダーラインを削除する。
 切 同第3/頁下から8行の「CaCO₃0.325」を「CaCO₃ 0.325」と補正する。

「PH」を「PH」を「PH」を「PH」と ・ 「PH」と

財 同第34貫下から2行および末行の「PR」を 「PB」とそれぞれ補正する。 例 同第35頁1行の「米国ロームアンド・ハース社製」を「(米国ローム・アンド・ハース社製)」と補正する。

何 同第36頁10行の「オーレオスリシン」を
「オーレオスライシン」と補正する。

sm 同第36頁下から3行の「脱水」の次化「又は脱アルコール」を挿入する。

「PH」を「PH」と補正する。

阿 同第38頁 * 行の「される」を「させる」と 糖正する。

(D) 同第 ♥ 0 頁 ♥ 行, ♥ 行及び / 0 行の「PR」を「PE」とそれぞれ補正する。

「四第 ♥ 0 頁 6 行の「/600 ml」を「/,600 ml」と補正する。

(図) 同第4/頁2行かよび/0行の「黄土色 粉」を「黄土色粉」と補正する。

例 同期《1頁?行の「ME~」を「ME」と補正す

る。

1660 同第 **4 2** 頁下から 7 行の「PH」を「pH」と補 正する。

(物) 同第 * 2 頁下から 6 行および 5 行の「3530」、「1160」、「2500」をそれぞれ「3,530」、「1,160」、「2,500」と補正する。

断 同親 4 5 頁下から 7 行の「スルフォキサイド」 を「スルホキサイド」と補正する。

範囲第 / 項配載の化合物。

ま 一般式(I)の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(II)

で表わされるアンヒド<u>ロマゼス</u>ラマイシンである 特許請求の範囲第 / 項記載の化合物。

4 ストレプトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマゼスラマイシン化合物を採取することを特額とする、抗生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

2 ストレプトミセス・チオルテウス M B 3 6 / - ℓ * 株(被工研蘭寄第 3 8 2 5 号)を栄養源培 地中で 2 5 ~ 3 5 ° C の温度範囲で好気的 KC 培養し 2.特許請求の範囲

/ 次の一般式(I)

〔式中 B は水素原子または低級アルキル基、特に メチル基またはエチル基を示す〕で表わされる化 合物またはこれのアンヒドロ体である制癌抗生物 質マゼスラマイシン化合物。

2 一般式(1) の化合物においてRが水素原子で表わされるマゼスラマイシンAである特許請求の範囲第1項記載の化合物。

ュ 一般式(I) の化合物においてRがメチル基で表わされるマゼスラマイシンBである特許請求の範囲第1項配載の化合物。

て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめる特許請求の範囲第 4 項記敕の方法。

& マゼスラマイシン化合物生産的の培養物から水非混和性の有機容剤で抽出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第 4 項記載の方法。

* マゼスラマイシン化合物生産菌の培養戸液から吸着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸煙せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許調求の範囲第4項記収の方法。

10 マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを含有する混合器様で抽出してマゼスラマイシンBを採取する特許翻求の範囲第4項記載の方法。

// マゼスラマイシンBを採取し、非複性溶媒中で脱メタノールして、アンヒドロマゼスラマイシンを採取する特許請求の範囲第4項又は第1項記載の方法。

/4 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含水溶媒に密解して、マゼスラマイシンAを採取す

る特許請求の範囲第4項記載の方法。

/3 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エタノールを含有する溶液に溶解して、マゼスラマイシンCを採取する特許額求の範囲集 4 項配収の方法。

1% マゼスラマイシン▲またはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシンBまたはの製造法。

手続補正書(自発)

昭和52年5月26日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年 特 許 願 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 住所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

名 称 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

住 所 東京都港区西新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏名

忠



4 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の構

4 補正の内容

- (1) 明細智第 / 3 頁 * 行の「 *3.400 」を 「 *3,400 」と補正する。
- (2) 同第 / * 頁下から & 行の「 3//./2* 」を 「 3//./26 」と補正する。
- (3) 昭和 5 1年 3 月 2 8 日 登 出 の 手 続 補 正 書 第 4 百下 から / 4 行 の 「 エンテリティ チ ジリス 」を 「 エンテリティディス 」と 補 正 する。
- (4) 同手続補正書第 * 頁下から 9 行の「NI-7#92」 を「NI 7 * 9 2」と補正する。
- (5) 同手続補正督第《頁下から、7 行の「NI-7496」 を「 NI 7496」と補正する。
- (6) 同手統補正書第8頁の第3表中6~ 7行の「 種 A の培地上で気菌系の形成なく不明」を削除し 同表 3~ 4 行にわたつて第3欄中に次の記載を挿 入する。

蓢

- (7) 同手続補正書第 8 頁第 3 表中の第 4 欄 4 行の「~黄茶色(1)」を「~黄茶(1)」と補正する。
- (8) 同手続補正書館 7 頁 / ~ 4 行の記載を削除し 代りに「쏑 同第 2 8 頁 8 行の「ス、ペプトン」を 「ス・ペプトン」と補正する。」を挿入する。
- (9) 同手統補正等第 * 頁 * 行の「 表 * 」を削除し 「 第 * 表 」を挿入する。

手続補正書(自発)

昭和52年7月28日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年 特 許 願 第157479 号

2. 発明の名称

新制粧抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 東京都品川区上大崎 3丁目14番23号

名 称 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

止 訴

北京に港 5円台に1丁巳1番15号 物産ビル別館 東京都港区西新橋1丁目2番9号、三井物産館内



(6145) 氏 名



忠



5.補正の対象

明細書の発明の詳細を説明の構

6.補正の内袋

(1) 明都書第12頁2行の「2.05」を「2.66」 と補正する。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)